(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. März 2001 (01.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/13970 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61L 27/12

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/08382

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. August 2000 (28.08.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

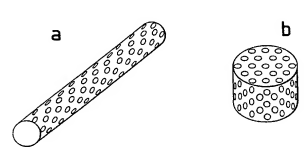
(30) Angaben zur Priorität: 199 40 717.7 26. August 1999 (26.08.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GERONTOCARE GMBH [DE/DE]; Rossbergring 107, 64354 Reinheim (DE).

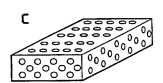
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HEIDE, Helmut [DE/DE]; Rossbergring 107, 64354 Reinheim (DE). PABST, Joachim [DE/DE]; Rossbergring 107, 64354 Reinheim (DE). DINKELAKER, Albrecht [DE/DE]; Rossbergring 107, 64354 Reinheim (DE). POBANTZ, Olav [DE/DE]; Rossbergring 107, 64354 Reinheim (DE).
- (74) Anwälte: BOETERS, Hans usw.; Boeters & Bauer, Bereiteranger 15, 81541 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL,

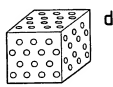
[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: RESORBABLE BONE REPLACEMENT AND BONE FORMATION MATERIAL
- (54) Bezeichnung: RESORBIERBARES KNOCHENERSATZ- UND KNOCHENAUFBAUMATERIAL



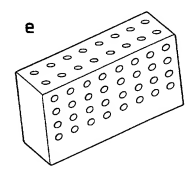
(57) Abstract: The invention relates to a resorbable bone replacement and bone formation material (augmenting active agent) based on porous β -tricalcium phosphate (β -TCP).





(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein resorbierbares Knochenersatz- und Knochenaufbaumaterial (Augmentat-Werkstoff) auf Basis von porösem β -Tricalciumphosphat (β -TCP).







PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 01/13970 PCT/EP00/08382

Resorbierbares Knochenersatz- und Knochenaufbaumaterial

Stand der Technik

a) Phasenreinheit

Calciumorthophosphate, insbesondere das α- und β-Tricalciumphosphat (TCP) sowie der Hydroxylapatit (HAP) werden seit den 60iger Jahren als sog. bioaktive und resorbierbare Knochenersatzwerkstoffe erprobt und eingesetzt. Hierüber existiert eine umfangreiche werkstofftechnische und biomedizinische Fachliteratur, für die hier beispielhaft auf die ausführliche Zusammenstellung von K. deGroot verwiesen sei: Bioceramics of Calciumphosphates. K.deGroot (Editor) CRC Press, Bota Raton, Fl. 1983, 1. Die gute Bioverträglichkeit dieser Materialgruppe wird angesichts der weitgehenden chemischen Ähnlichkeit dieser Materialien zum anorganischen Bestandteil des Knochens, dem Hydroxylapatit verständlich. Die wissenschaftlichen Erkenntnisse der Pionierzeit der Forschung über diese Materialgruppe wird durch die oben zitierten Arbeit hinlänglich beschrieben:

Übereinstimmend wird über die gute Knochenverträglichkeit, die mehr oder weniger ausgeprägte Resorbierbarkeit und die sog. "Bioaktivität" berichtet, worunter man die positive chemische Wechselwirkung dieser Calciumphosphate mit dem lebenden Knochen versteht, die sich in einer direkten, bindegewebslosen Verbundbildung mit dem Knochen äussert.

Bis heute sind die exakten Korrelationen zwischen den werkstofflichen und biologischen Eigenschaften dieser Materialien noch vielfältig ungeklärt, und erst in letzter Zeit gewinnt man Erkenntnisse über die Zuordnung der werkstofflichen, thermodynamischen und kristallographischen Eigenarten dieser Materialien zu den biologischen Reaktionen des Knochens.

Man geht bei Fremdkörperreaktionen des Knochens im allgemeinen davon aus, daß Partikel mit einer Korngröße kleiner 20 Mikrometer von Makrophagen (Freßzellen) aufWO 01/13970

PCT/EP00/08382

genommen und abtransportiert bzw. verstoffwechselt werden (Phagozytose). Diese Vorgänge sind u.a. in den folgenden Veröffentlichungen angesprochen: Meachim et al. In Biomaterials, 3 (4) (1982) 213-219 und Sioholm et al. In J. Pharmacol. Exp. Ther., 211 (3) (1979) 656-662.

In einer weiteren Arbeit berichtet deGroot (DeGroot et.al.: Die klinische Anwendbarkeit von Calciumphosphat Keramiken. Z.M.Fortbildung 75, 1985, 1938 – 1940) über den partikulären Zerfall von TCP in phagozytierbare Subpartikel, welche ins Lymphsystem gelangen können. Nach der Erfindung zugrundeliegenden Erkenntnissen haben diese Erscheinungen etwas mit dem Phasenbestand, der Phasenreinheit und dem Gefüge des damals untersuchten TCP-Materials zu tun. So besitzen nämlich die beiden wichtigsten TCP-Modifikationen, das α - und das β -TCP, trotz ihrer chemischen Analogie unterschiedliche Löslichkeiten und insbesondere unterschiedliche Umwandlungsverhalten im biologischen Milieu. In zahlreichen TCP-Materialien kommen die beiden Modifikationen des Tricalciumphosphates gemeinsam vor, wobei in aller Regel Phasen mit geringerer Stabilität (Gitterenergie und Löslichkeit) an den Korngrenzen angereichert werden. Bei fortschreitender chemischer Lösung und biologischen Abbauprozessen derartiger heterogener Materialien zerfällt ein solcher Werkstoff in der von De Groot beschriebenen Weise. Dieser Zerfallsmechanismus ist wegen der Anreicherung von "Fremdphasen" an den Korngrenzen der Hauptbestandteile des Materials selbst bei sehr geringen Phasenverunreinigungen wirksam. Hieraus folgt, daß derartige resorbierbare Implantatmaterialien sehr sorgfältig in phasenreiner Form synthetisiert werden müssen. Bei den dem Stande der Technik entsprechenden Materialien wird offensichtlich dieser Forderung nicht entsprochen. (G. Bauer u. G. Hohnberger: Ursachen unterschiedlichen Verhaltens von bioaktiven Calcium Phosphatkeramiken im Organismus. cfi (Ber. d .DKG) 66 (1989), 23-27)

b) Porosität

- Mikroporosität -

Unter Mikroporosität versteht man die mit bloßem Auge nicht mehr erkennbare Porosität eines keramischen Materials, d.h. Porenradien etwa kleiner gleich 20 Mikrometer

3

PCT/EP00/08382

Neben der Phasenreinheit spielt die Art der Porenstruktur eines resorbierbaren Knochenersatzwerkstoffes eine wichtige Rolle.

(Römpp Chemie Lexikon, 7. Aufl. (1975), Franckh'sche Verlagshandlung), Stuttgart.

Zunächst einmal ist festzustellen, daß die Erhöhung der Gefügeporosität die spezifische Oberfläche und damit auch die Resorbierbarkeit erhöht. Gleichzeitig erniedrigt sich die mechanische Festigkeit und die Neigung zum partikulären Zerfall nimmt zu. Trotz dieses trivialen Zusammenhangs versucht man nach dem Stande der Technik eine möglichst hohe Resorptionsrate dadurch zu erreichen, daß man die innere Oberfläche des Materials durch Verwendung bzw. "Züchtung" möglichst feinpartikulärer Gefügebestandteile mit möglichst schwacher Korn/Korn-Bindung einstellt. Erwartungsgemäß sind daher Biomaterialien nach dem Stand der Technik, welche auf hohe Resorptionsraten "gezüchtet" werden, mechanisch so unvollkommen, daß sie im allg. nur für Anwendungen in Frage kommen, bei denen keine nennenswerten mechanischen Anforderungen gestellt werden. Die unkontrollierbare Zerlegung in mikroskopisch feine Subpartikel führt obendrein zur vermehrten Bildung von mehrkernigen Riesenzellen, was als ungünstige zelluläre Reaktion auf das betreffende Biomaterial angesehen werden muss.

Wünschenswert ist eine zügige, synchron mit der Restitution des neu gebildeten Knochen ablaufende Resorption des Implantates, ohne daß es dabei zu nennenswerten Zerlegungen des Gefüges kommt.

Nach dem Stande der Technik werden auch größere monolithische Formstücke aus derartigen mikroporösen Werkstoffen als Implantate eingesetzt, um größere Defekte des Knochens zu überbrücken. Dabei beobachtet man, daß bei solchen Aufbaumaterialien, bei denen lediglich mikroporöse Materialstrukturen vorliegen, nach oberflächlicher Resorption nach kurzer Zeit eine deutliche Stagnation der Resorptionsprozesse stattfindet und später sogar Abstoßungsprozesse auftreten können. Diese Erscheinungen sind nach der Erfindung zugrundeliegenden Erkenntnissen keineswegs auf die chemischen

Materialeigenschaften der fraglichen Calciumphosphate zurückzuführen, sondern es liegt folgender negativer Effekt zu Grunde: Die Mikroporosität dieser Materialien besitzt nämlich eine kapillare Saugwirkung auf die Flüssigkeiten in der Implantatumgebung. Hierdurch werden diese Flüssigkeiten bis ins Innere der Implantatmaterialien eingesaugt und verbleiben dort über längere Zeiträume, während die Außenbezirke des Implantates von neugebildetem Knochen umwachsen werden. Knochenstrukturen und Blutgefäße vermögen die innen liegenden Bereiche nicht zu durchdringen und für einen diffusiven Stoffaustausch sind die Diffusionsstrecken zu groß. So kann es im Inneren solcher "unerreichbaren" Bezirke von monolithischen Implantatmaterialien zur Nekrose der zuvor durch die Kapillarität angesaugten Körperflüssigkeiten und Zellen kommen.

-Makroporosität -

Nach Römpp Chemie Lexikon, 7. Aufl. (1975), Franckh'sche Verlagshandlung, Stuttgart, versteht man unter Makroporosität Porenradien größer gleich 20 Mikrometer.

Schon seit den 70er Jahren wurde die Möglichkeit untersucht, calciumphosphatische Implantatwerkstoffe mit einer offenen, durchgängigen Makroporosität einzusetzen. (K. Köster, H. Heide und R. König: Histologische Untersuchungen an der Grenzfläche zwischen Knochengewebe und Calciumphosphatkeramik usw., Z. Orthop. **115**, (1977),693 – 699.), um dem Knochen die Möglichkeit einer schnellstmöglichen Penetration zu schaffen .

Dieser Gesichtspunkt spielt bei zahlreichen, dem Stande der Technik entsprechenden Produkten eine Rolle. Allerdings besitzen derartige, dem Stande der Technik entsprechende, makroporöse Produkte gravierende Nachteile, die nachstehend diskutiert werden sollen:

- Eine der gängigen Methoden zur Erzeugung einer makroporösen Struktur besteht in der Zugabe von Porosierungsmitteln, welche z.B. in Form von SchäuWO 01/13970

PCT/EP00/08382

5

men oder kugelförmigen Kunststoffen eingebracht werden, die beim Erstarren einer hydraulisch abbindenden Ausgangsmasse bzw. beim keramischen Brand kugelförmige Poren entstehen läßt.

Nachteilig bei dieser Porosierungsmethode ist, daß die Poren in der überwiegenden Zahl geschlossen sind. Sie stehen also für eine Penetration durch den einsprossenden Knochen nicht zur Verfügung und führen im Endeffekt nur zur Minderung der Festigkeit der Implantatregion.

Einen ähnlichen Effekt besitzen Porosierungsverfahren, die auf mannigfache Weise durch Ausbrennen unregelmäßig geformter organischer "Spacer – Materialien" erzielt werden. Gängig sind in der keramischen Technologie z.B Sägespäne. Hierbei und bei zahlreichen ähnlichen Porosierungsmedien entstehen unregelmäßig verteilte Porenformen und -größen, die man als statistische Porosität bezeichnen kann. Sie werden in der keramischen Technologie zur Gewichtseinsparung der betreffenden Materialien und zur Verbesserung der Wärmedämmung eingesetzt. Auch bei Biomaterialien nach dem Stande der Technik werden in Anlehnung an diese Verfahren solche statistischen Porositäten benutzt. Für diesen Zweck sind sie allerdings aus folgenden Gründen gänzlich ungeeignet: Statistische Porositäten enthalten eine große Bandbreite der Porenradien-Verteilung und insbesondere auch zahlreiche geschlossene Poren sowie Porengänge mit "dead ends", die sich nicht für eine homogene und vollständige Penetration durch Knochen eignen.

Aufbauend auf dieser Erkenntnis wird heute noch eine weitere Art von Porenstrukturen verwendet, die aus biogenen Produkten gewonnen wird. Es handelt sich hierbei entweder um einen sog. spongiösen Knochen z.B. aus Rinderknochen, der durch einen mehr oder weniger vollständigen Entzug der Eiweißbestandteile für diesen Zweck als Implantatmaterial konditioniert wird. Ferner nutzt man die porösen Strukturen von Korallen und bestimmten Algen um - unter Hinweis auf die biogene Entstehung - scheinbar optimale Porenstrukturen zu gewinnen. Abgesehen von den chemisch fragwürdigen Eigenschaften solcher Stoffe (z.B. undefinierte chemische Zusammensetzungen und immunulogische

Probleme bei Rinderknochen usw. sowie völlig andere Chemismen, wie die des Knochens bei Verwendung von Algen und Korallen), so kann man auch diesen Porenstrukturen aus prinzipiellen Gründen keine besonders günstige Eignung zubilligen: Zunächst einmal kann festgestellt werden, daß die genannten Porenstrukturen als Endprodukte eines kybernetischen Anpassungsprozesses in den jeweiligen Ursprungsorganismen zwar optimal angepasste Systeme gebildet haben, die aber mit den biomechanischen Anforderungen im Implantatlager nichts mehr zu tun haben. (In einem solchen Biomaterial kann sich Knochen zwangsläufig nur in den offenen Porenräumen bilden, die in dem Ursprungsorganismus Löcher waren, d.h. eben nicht biofunktionelle Belastungszonen. Es kann also bestenfalles das "Negativ einer funktionellen Knochenstruktur entstehen.) Sieht man einmal von diesen mehr "philosophischen" Gründen ab, so sprechen gegen solche Strukturen auch die grundlegenden Argumente gegen "statistische Porositäten": Einwachsende Knochenstrukturen werden auch bei solchen biogenen Porenstrukturen z.B. durch zu kleine Poren behindert oder die einsprossenden Osteonen werden durch zahlreiche Richtungswechsel an einer möglichst schnellen biofunktionellen, lamellären Ausrichtung gehindert. Hierdurch wird die Bildung eines ungeregelt wachsenden "woven bones" geradezu provoziert.

Die Erfindung betrifft nun ein resorbierbares Knochenersatz- und Knochenaufbaumaterial (Augmentat-Werkstoff) auf Basis von porösem β-Tricalciumphosphat (β-TCP).

Bei dem erfindungsgemäßen Aufbaumaterial können die Makroporen für sich gesehen mit etwa 35 % zur Gesamtporosität, (d.h. Mikroporosität + Makroporosität) des Materials beitragen. Trotz der hohen Gesamtporosität von über 50 %, ist die Festigkeit dieses Implantatmateriales verglichen mit einer statistischen Porosität gleicher Größenordnung noch so hoch, daß Implantatformstücke immer noch sehr gut handhabar sind. Es handelt sich hierbei jedoch zweifellos um so geringe Festigkeiten, daß funktionelle Festigkeiten der Implantatstellen ohne zusätzliche mechanische Stützeinrichtungen, wie z. B. einen "fixateur externe" oder die bekannten Verschraubungen mit Platten usw. in vielen Fällen unmittelbar nach der Implantation unumgänglich sind. Einer der entscheidenden Vorteile des erfindungsgemäßen Aufbaumaterials ist jedoch, daß die Vernetzung der

WO 01/13970 PCT/EP00/08382

Implantatstrukur mit funktionell ausgerichteten und räumlich vernetzten Knochenstrukturen sehr zügig vonstatten geht, so daß im Vergleich mit anderen Implantatmaterialien, welche dem Stand der Technik entsprechen, eine sehr rasche Wiederherstellung der funktionellen Belastbarkeit der Implantatzone erreicht wird. Hierdurch wird die naturgesetzlich geringe Festigkeit calciumphosphatischer Werkstoffe allein durch die erfindungsgemäße Makroporenstruktur kompensiert. Bereits während der Penetrationsphase derartiger Strukturen sorgen die einsprossenden, in ihrer funktionellen Ausrichtung an die Belastungsverhältnisse bereits angepassten Osteonen für eine rasche Versorgung des gesamten Implantatbereiches mit Gefäßen und damit für eine zügige Resorption des erfindungsgemäßen Aufbaumaterials, wobei simultan sehr rasch ein biofunktionell belastbarer Zustand erreicht wird. Der allgemeinen Forderung nach einer schnellstmöglichen Restitution der Implantatstelle entspricht das erfindungsgemäße Knochenersatz- und Aufbaumaterial allein durch die beschriebenen Merkmale hinsichtlich

- der Phasenreinheit
- der Mikroporosität und
- der funktionsangepassten Makroporosität

in idealer Weise. Diese positiven Faktoren lassen sich noch steigern, indem die erfindungsgemäßen Implantatmaterialien mit den wachstumsfördernden Bestandteilen des Patientenblutes, dem sog. platelet rich plasma, bzw. sog, bone morphogenic proteins kombiniert werden. Dies kann z.B. dadurch geschehen, daß die mikro- und makroporösen Räume der Implantatmaterialien unmittelbar vor der Operation mit flüssig eingestellten Zubereitungen der wachstumsfördernden Medien getränkt werden.

Weitere Gesichtspunkte der Lösung der technischen Aufgaben und Vorteile des erfindungsgemäßen Knochenersatz- und Aufbaumaterials sind im folgenden zusammengestellt.

Die Erfindung betrifft ferner ein Aufbaumaterial, das dadurch gekennzeichnet ist, daß die chemische und kristalline Reinheit, der Gefügeaufbau, die Mikroporosität und die

Makroporosität des Augmentat-Werkstoffs eine zügige, von Fremdkörperreaktionen freie, biochemisch orientierte Integration und Resorption im Knochen ermöglichen.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß das Material zu mindestens 99,5 % aus reinem ß-Tricalciumphosphat (ß-TCP) besteht.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch herstellbar sein, daß man ß-Tricalciumphosphats (ß-TCP) mindestens 2-mal und insbesondere mindestens 3-mal brennt und die Entstehung der thermodynamisch stabilen Nachbarphasen des ß-TCP verhindert.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch herstellbar sein, daß man

- (i) ein Phosphatpulver einer chemischen Zusammensetzung brennt, deren Brennrückstand theoretisch chemisch reines Tricalciumphosphat als zusammengesintertes Vorsynthese-Produkt ergibt, und dieses Vorsynthese-Produkt pulverisiert,
- (ii) gegebenenfalls das pulverisierte Vorsynthese-Produkt zusammen mit Phosphatpulver gemäß Stufe (i) brennt und das anfallende Material pulverisiert und gegebenenfalls Stufe (ii) einmal oder mehrmals wiederholt,
- (iii) das bei Stufe (i) oder Stufe (ii) anfallende pulverisierte Produkt zusammen mit Phospatpulver gemäß Stufe (i) zu Rohlingen preßt und die gebildeten Rohlinge einem keramischen Endbrand unterwirft und
- (iv) die gepreßten oder gebrannten Rohlinge mit Röhrenporen versieht.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch herstellbar sein, daß man

(i) von einem Vorsynthese-Produkt ausgeht, das dadurch erhältlich ist, daß man ein Phosphatpulver einer chemischen Zusammensetzung brennt, deren

Brennrückstand theoretisch chemisch reines Tricalciumphosphat als zusammengesintertes Vorsynthese-Produkt ergibt und dieses Vorsynthese-Produkt pulverisiert,

- (ii) gegebenenfalls das pulverisierte Vorsynthese-Produkt zusammen mit Phosphatpulver gemäß Stufe (i) brennt und das anfallende Material pulverisiert und gegebenenfalls Stufe (ii) einmal oder mehrmals wiederholt,
- (iii) das bei Stufe (i) oder Stufe (ii) anfallende pulverisierte Produkt zusammen mit Phospatpulver gemäß Stufe (i) zu Rohlingen preßt und die gebildeten Rohlinge einem keramischen Endbrand unterwirft und
- (iv) die gepreßten oder gebrannten Rohlinge mit Röhrenporen versieht.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch erhältlich sein, daß man bei einer Temperatur unterhalb 1200 °C im Zustandsgebiet von ß-Tricalciumphosphat (ß-TCP) brennt.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch erhältlich sein, daß man bei Stufe (ii) und/oder Stufe (iii) 1 bis 50 Gew.-%, insbesondere 1 bis 25 Gew.-% Phosphatpulver einsetzt (bezogen auf das Gesamtgewicht von Phosphatpulver und bereits gebranntem Material).

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß das Sintergefüge eine einheitliche, durchgängige Mikroporosität mit Porenweiten im Bereich von 2 bis 15 µm und insbesondere 4 bis 10 µm aufweist und/oder die Matrix des Augmentat-Werkstoffs bis zur Mikroporosität dichtgesintert ist, insbesondere im Sintergefüge lose gebundene und/oder phagozytierbare Mikropartikel mit einem Durchmesser von höchstens 15 µm fehlen.

Sehr günstige zelluläre Reaktionen beobachtet man nun, wenn das Knochenersatzmaterial über die erfindungsgemäßen Gefügeparameter verfügt: Durch den später zu dis-

WO 01/13970

kutierenden Herstellungsgang zeichnet sich das erfindungsgemäße Material durch eine offene, interkonnektierende Mikroporosität mit Porenweiten zwischen 2 bis 15 μm aus.

10

Die keramische Matrix selbst stellt ein Netzwerk von dichten fest miteinander versinterten Strukturelementen dar, bei dem lose eingebundene Subpartikel fehlen, die durch die Zellaktivitäten herausgelöst werden könnten.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial durch eine Mikroporosität von 20 Vol.-% oder mehr, vorzugsweise von 20 bis 40 Vol.-%, und insbesondere 30 Vol.-% oder mehr der Gesamtporosität (aus Mikro- und Makroporosität) gekennzeichnet sein.

Charakteristisch bei dem erfindungsgemäßen Mikrogefüge sind ausserdem die abgerundeten Oberflächen der gefügebildenden Strukturelemente (vgl. Fig. 1), die sich gegenüber den lebenden Zellen im Implantatlager besonders günstig verhalten, da hierdurch mechanisch induzierte Reizungen des Lagergewebes weitgehend vermieden werden. Diese abgerundeten Gefügeelemente bewirken ausserdem eine Stress- und Spannungsminimierung im werkstofftechnischen Sinne, so daß die erfindungsgemäßen Werkstoffe trotz ihrer verhältnismäßig hohen Mikroporosität von mehr als 30 Vol.% ein Optimum an mechanischer Festigkeit aufweisen.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch erhältlich sein, daß man den gepreßten Rohling mit Hilfe einer gegebenenfalls mehrteiligen Preßform mit Röhrenporen versieht.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch erhältlich sein, daß man den gebrannten Rohling durch Fräsen oder Bohren mit Röhrenporen versieht.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß das Aufbaumaterial in Blockform vorliegt, wobei jeder Block mit 2- oder 3-dimensional orientierten makroskopischen Röhrenporen durchzogen ist, die jeweils senkrecht zur Blockoberfläche oder einer gedachten und durch den Block gelegten oder an den Block angelegten Ebene stehen und ein interkonnektierendes System aus Röhrenporen bilden.

11

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß sich ein für eine Implantation vorgesehener Block mit seinen Röhrenporen für eine Implantation oder bei einer der Implantation vorhergehenden Bearbeitung derart ausrichten läßt, daß wenigstens eine Orientierungsrichtung der Röhrenporen einer biomechanisch oder biofunktionell vorgesehenen Wachstumsrichtung entspricht.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial durch Röhrenporen mit Radien im Bereich von 100 bis 2000 µm und insbesondere 500 bis 2000 µm gekennzeichnet sein.

Im Gegensatz zum Stand der Technik ist das erfindungsgemäße Knochenersatz- und Aufbaumaterial mit einer sehr regelmäßig ausgerichteten Röhrenporosität ausgestattet, welche mit Radien vorzugsweise zwischen 500 und 2000 µm optimale Größenverhältnisse für das Einsprossen von Osteonen aufweist. Derartige parallel angeordnete Poren durchziehen die erfindungsgemäßen Materialien in mindestens zwei, in besonderen Anwendungsfällen sogar drei senkrecht aufeinander stehenden Röhrensystemen. Zur optimalen Anpassung an die funktionelle Aufgabe sollte eine der Röhrenausrichtungen bei der Implantation mit der Hauptwachstumsrichtung des randständigen Wirtsknoches übereinstimmen. Da die senkrecht aufeinander stehenden Porensysteme der erfindungsgemäßen Implantatmaterialien in allen Ebenen interkonnektieren, vernetzen sich die einsprossenden Knochenstrukturen sehr rasch zu einem gut vaskularisierten räumlichen Netz von tragfähigen Knochenstrukturen. Hierdurch stellt das erfindungsgemäße Knochenaufbaumaterial im wahrsten Sinne des Wortes ein optimales Leitschienensystem dar.

Damit stimmen überein Untersuchungen von Klawitter et al. (Klawitter, J.J. et al.: An Evaluation of Bone Growth into Porous High Density PE. J.Biomed.Res.10:311, 1976) wonach die kleinsten funktionellen Bauelemente des Knochens, die Osteonen, d.s. schlauchartige Strukturen mit kompletten Versorgungsorganen für die Erhaltung der Lebensfunktionen, nur durch Porengänge einwachsen können, die wenigstens 100 µm Porenweite aufweisen. Kleinere Porensysteme lassen eine biofunktionelle Penetration mit lebendem Knochen nicht zu. Hieraus folgt, daß Biomaterialien mit statistischen Po-

WO 01/13970

PCT/EP00/08382

rensystemen, wie sie dem heutigen Stande der Technik entsprechen, keine befriedigende Lösung sein können.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß die Röhrenporen das in Blockform vorliegende Aufbaumaterial in einem definierten gegenseitigen Abstand durchdringen, insbesondere in einem Abstand, der einer Wandstärke von nicht mehr als 1500 bis 4000 μ m und insbesondere 2000 bis 3000 μ m entspricht.

Nach weiteren der Erfindung zugrundeliegenden Untersuchungen liegen bei monolithischen Materialstrukturen, die lediglich über eine Mikroporosität verfügen, die kritischen Materialstärken oberhalb 3 - 4 mm. Ist die Wandstärke geringer, so können die Körperflüssigkeiten durch diffusive Prozesse mit dem lebenden Umgebungsgewebe ausgetauscht werden, so daß keine nekrotischen Prozesse stattfinden.

Die zuvor im Abschnitt "Mikroporosität" abgeleitete Forderung nach Wandstärken von höchstens 3 bis 4 mm wird in dem erfindungsgemäßen, definiert makroporösen Material dadurch erfüllt, daß die Röhrenporen so eng angelegt sind, daß die Materialstärken an keiner Stelle größer als etwa 3 mm sind.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial durch eine Gesamtporosität (aus Mikro- und Makroporosität) von mehr als 50 Vol.-% gekennzeichnet sein kann.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial durch eine Makroporosität von 25 bis 50 Vol.-% und insbesondere 30 bis 40 Vol.-% der Gesamtporosität (aus Mikro- und Makroporosität) gekennzeichnet sein.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß es sich bei der Blockform um eine einfache geometrische Form handelt, insbesondere die eines Würfels, Quaders, Kegels, Konus oder einer Scheibe.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß es sich um Halbzeug handelt, insbesondere zur mechanischen Nachbearbeitung, vorzugsweise für eine individuelle Anpassung bei einem Knochendefekt in der Mund- oder Kieferheilkunde, der orthopädischen Chirurgie oder der Unfallchirurgie.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß das Material nur bis zu einem Grad verdichtet ist, insbesondere gebrannt oder gesintert ist, daß es mit dem Arzt zur Verfügung stehenden Werkzeugen bearbeitet werden kann, insbesondere mit einer Raspel, einer Feile, einem Skalpell oder einem zahnärztlichen Instrument.

Ferner kann das erfindungsgemäße Aufbaumaterial dadurch gekennzeichnet sein, daß es mit Hilfe eines medizinischen CAD/CAM-Verfahrens in die Form einer Individualprothese gebracht worden ist.

Nachstehend wird die Erfindung durch Figuren und Ausführungsbeispiele näher erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1 das Mikrogefüge eines erfindungsgemäßen Augmentat-Werkstoffs,
- Fig. 2a bis 2d Beispiele für erfndungsgemäße Augmentate als Halbzeuge,
- Fig. 3a ein erfindungsgemäßes Alveolar-Augmentat,
- Fig. 3b ein erfindungsgemäßes Augmentat für einen Trepanationsverschluß und
- Fig. 3c ein erfindungsgemäßes Augmentat als Sinuslift.

Ausführungsbeispiele

 Nach einer vorteilhaften Ausführungsart läßt sich das erfindungsgemäße keramische Implantatmaterial aus den beiden anorganischen Materialien Calciumhydrogenphosphat und Calciumcarbonat aus stöchiometrischen Mischungen durch Sinterung gemäß der Formel

$$^{+}$$
 Temp
2 CaHPO₄ + CaCO₃ \rightarrow β - 3 CaO · P₂O₅ + CO₂ \uparrow + H₂O \uparrow

synthetisieren.

Die Synthese erfolgt bei Temperaturen unterhalb 1200°C im Zustandsgebiet des β - TCP . Zur Vermeidung der Entstehung unerwünschter Nebenphasen wie die des α - TCP, von amorphen Phasen sowie von Hydroxylapatit erfolgt die Rektifizierung des Materials durch mehrfaches Sintern im o.a. Temperaturbereich.

- 2. Die Formgebung des erfindungsgemäßen Implantatmaterials erfolgt nach einer vorteilhaften Weise, indem man aus dem phasenreinen TCP-Pulver lange zylindrische Rohlinge presst, diese bei T< 1200°C brennt und die so gewonnenen Rohlinge mittels spanabhebender Verfahren (Fräsen, Drehen und Bohren) in die gewünschte Form bringt</p>
- 3. Die Erzeugung handhabbarer Implantate aus dem erfindungsgemäßen Knochenersatzmaterial kann nach einer vorteilhaften Ausführungsart in Form von stangenartigen zylindischen, quaderförmigen, würfelförmigen sowie anderen Halbzeugen hergestellt werden, welche vom Operateur mit geeigneten Werkzeugen (Feilen, Raspeln Sägen usw.) in die gewünschte Form gebracht werden können (vgl. Fig. 2) Diese Halbzeuge können durch übliche Presstechniken aus Pulvern, aber auch durch Gießtechniken, wie sie in der Keramik üblich sind gefertigt werden. Die Er-

PCT/EP00/08382

zeugung der erfindungsgemäßen Röhrenporosität wird nach dem keramischen Brand dieser Formteile durch Bohren und Fräsen erzeugt.
Sie kann aber auch durch Pulverpressen in mehrteiligen Pressformen erfolgen

- 4. Spezielle Implantate aus dem erfindungsgemäßen Material, welche in bestimmten Anwendungsfeldern eingesetzt werden, können in großer Stückzahl in standardisierten Größenabstufungen aus Rohlingen durch z.B. spanabhebende Methoden gefertigt werden. Einige vorteilhafte Ausführungsarten sind in den Fig. 3a –c dargestellt. Z.B. zeigt die Fig. 3a ein sog. Alveolar-Augmentat für die Auffüllung einer Alveole nach Extraktion eines Zahnes, Fig. 3b eine konische Scheibe, die zum Verschluß einer Trepanationsöffnung des Schädeldaches dient, Fig. 3c zeigt eine vorteilhafte Ausführungsart eines flachen Augmentates zur Unterfütterung b.z.w. Anhebung eines atrophierten Kieferkamms, sog. Sinuslift.
- 5. Es wurden 2 Mol Calciumhydrogenphosphat und 1 Mol Calciumcarbonat als Pulver gemischt, zu einem Formkörper verpreßt, in einen Keramiktiegel überführt und bei 1100 °C 24 Stunden gesintert. Der Sinterkörper wurde gebrochen und gemahlen, mit 1 % einer unreagierten pulverförmigen Mischung der oben angegebenen Rezeptur versetzt und mit ihr innig vermischt. Danach wurde das Gemisch zu einem Formkörper verpreßt und bei 1100 °C nochmals 24 Stunden gesintert. Nach dem Abkühlen wurde der erhaltene Sinterkörper mechanisch bearbeitet und in eine Form gemäß Fig. 2e gebracht. Das Formteil wurde abschließend nochmals 24 Stunden bei 950 °C gebrannt.

PCT/EP00/08382 WO 01/13970 16

Patentansprüche

- 1. Resorbierbares Knochenersatz- und Knochenaufbaumaterial (Augmentat-Werkstof) auf Basis von porösem ß-Tricalciumphosphat (ß-TCP).
- 2. Aufbaumaterial nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die chemische und kristalline Reinheit, der Gefügeaufbau, die Mikroporosität und die Makroporosität des Augmentat-Werkstoffs eine zügige, von Fremdkörperreaktionen freie, biochemisch orientierte Integration und Resorption im Knochen ermöglichen.

3. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, da-

17

PCT/EP00/08382

WO 01/13970

- 3. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Material zu mindestens 99,5 % aus reinem ß-Tricalciumphosphat (ß-TCP) besteht.
- 4. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch herstellbar, daß man ß-Tricalciumphosphats (ß-TCP) mindestens 2-mal und insbesondere mindestens 3-mal brennt und die Entstehung der thermodynamisch stabilen Nachbarphasen des ß-TCP verhindert.
- 5. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch herstellbar, daß man
 - (i) ein Phosphatpulver einer chemischen Zusammensetzung brennt, deren Brennrückstand theoretisch chemisch reines Tricalciumphosphat als Vorsynthese-Produkt ergibt, und dieses Vorsynthese-Produkt pulverisiert,
 - (ii) gegebenenfalls das pulverisierte Vorsynthese-Produkt zusammen mit Phosphatpulver gemäß Stufe (i) brennt und das anfallende Material pulverisiert und gegebenenfalls Stufe (ii) einmal oder mehrmals wiederholt,
 - (iii) das bei Stufe (i) oder Stufe (ii) anfallende pulverisierte Produkt zusammen mit Phospatpulver gemäß Stufe
 (i) zu Rohlingen preßt und die gebildeten Rohlinge einem keramischen Endbrand unterwirft und

WO 01/13970 PCT/EP00/08382

- (iv) die gepreßten oder gebrannten Rohlinge mit Röhrenporen versieht.
- 6. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch herstellbar, daß man
 - (i) von einem Vorsynthese-Produkt ausgeht, das dadurch erhältlich ist, daß man ein Phosphatpulver einer chemischen Zusammensetzung brennt, deren Brennrückstand theoretisch chemisch reines Tricalciumphosphat als Vorsynthese-Produkt ergibt und dieses Vorsynthese-Produkt pulverisiert,
 - (ii) gegebenenfalls das pulverisierte Vorsynthese-Produkt zusammen mit Phosphatpulver gemäß Stufe (i) brennt und das anfallende Material pulverisiert und gegebenenfalls Stufe (ii) einmal oder mehrmals wiederholt,
 - (iii) das bei Stufe (i) oder Stufe (ii) anfallende pulverisierte Produkt zusammen mit Phospatpulver gemäß Stufe
 (i) zu Rohlingen preßt und die gebildeten Rohlinge einem keramischen Endbrand unterwirft und
 - (iv) die gepreßten oder gebrannten Rohlinge mit Röhrenporen versieht.
- 7. Aufbaumaterial nach Anspruch 5 oder 6, dadurch erhältlich, daß man bei einer Temperatur unterhalb 1200 °C im Zustandsgebiet von ß-Tricalciumphosphat (ß-TCP) brennt.
- 8. Aufbaumaterial nach einem der Ansprüche 5 bis 7, dadurch erhältlich, daß man bei Stufe (ii) und/oder Stufe (iii) 1 bis

- 50 Gew.-%, insbesondere 1 bis 25 Gew.-% Phosphatpulver einsetzt (bezogen auf das Gesamtgewicht von Phosphatpulver und bereits gebranntem Material).
- 9. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Sintergefüge eine einheitliche, durchgängige Mikroporosität mit Porenweiten im Bereich von 2 bis 15 μm und insbesondere 4 bis 10 μm aufweist und/oder die Matrix des Augmentat-Werkstoffs bis zur Mikroporosität dichtgesintert ist, insbesondere im Sintergefüge lose gebundene und/oder phagozytierbare Mikropartikel mit einem Durchmesser von höchstens 15 μm fehlen.
- 10. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine Mikroporosität von 20 Vol.-% oder
 mehr, vorzugsweise von 20 bis 40 Vol.-%, und insbesondere von
 30 Vol.-% oder mehr, bezogen auf Gesamtporosität (aus Mikround Makroporosität).
- 11. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch erhältlich, daß man den gepreßten Rohling mit Hilfe einer gegebenenfalls mehrteiligen Preßform mit Röhrenporen versieht.
- 12. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch erhältlich, daß man den gebrannten Rohling durch Fräsen oder Bohren mit Röhrenporen versieht.
- 13. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Aufbaumaterial in Blockform vorliegt, wobei jeder Block mit 2- oder 3-dimensional orientierten makroskopischen Röhrenporen durchzogen ist, die je-

weils senkrecht zur Blockoberfläche oder einer gedachten und durch den Block gelegten oder an den Block angelegten Ebene stehen und ein interkonnektierendes System aus Röhrenporen bilden.

- Aufbaumaterial nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß 14. sich ein für eine Implantation vorgesehener Block mit seinen Röhrenporen für eine Implantation oder bei einer der Implantation vorhergehenden Bearbeitung derart ausrichten läßt, daß wenigstens eine Orientierungsrichtung der Röhrenporen einer biomechanisch oder biofunktionell vorgesehenen Wachstumsrichtung entspricht.
- 15. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch Röhrenporen mit Radien im Bereich von 100 bis 2000 μ m und insbesondere 500 bis 2000 μ m.
- 16. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Röhrenporen das in Blockform vorliegende Aufbaumaterial in einem definierten gegenseitigen Abstand durchdringen, insbesondere in einem Abstand, der einer Wandstärke von nicht mehr als 1500 bis 4000 μm und insbesondere 2000 bis 3000 μ m entspricht.
- 17. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine Gesamtporosität (aus Mikro- und Makroporosität) von mehr als 50 Vol.-%.
- 18. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine Makroporosität von 25 bis 50 Vol.-% und insbesondere 30 bis 40 Vol.-%, bezogen auf Gesamtporosität (aus Mikro- und Makroporosität).

- 19. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der Blockform um eine einfache geometrische Form handelt, insbesondere die eines Würfels, Quaders, Kegels, Konus oder einer Scheibe.
- 20. Aufbaumaterial nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um Halbzeug handelt, insbesondere zur mechanischen Nachbearbeitung, vorzugsweise für eine individuelle Anpassung bei einem Knochendefekt in der Mund- oder Kieferheilkunde, der orthopädischen Chirurgie oder der Unfallchirurgie.
- 21. Aufbaumaterial nach einem der Ansprüche 14 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß das Material nur bis zu einem Grad verdichtet ist, insbesondere gebrannt oder gesintert ist, daß es mit dem Arzt zur Verfügung stehenden Werkzeugen bearbeitet werden kann, insbesondere mit einer Raspel, einer Feile, einem Skalpell oder einem zahnärztlichen Instrument.
- 22. Aufbaumaterial nach einem der Ansprüche 14 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß es mit Hilfe eines medizinischen CAD/CAM-Verfahrens in die Form einer Individualprothese gebracht worden ist.

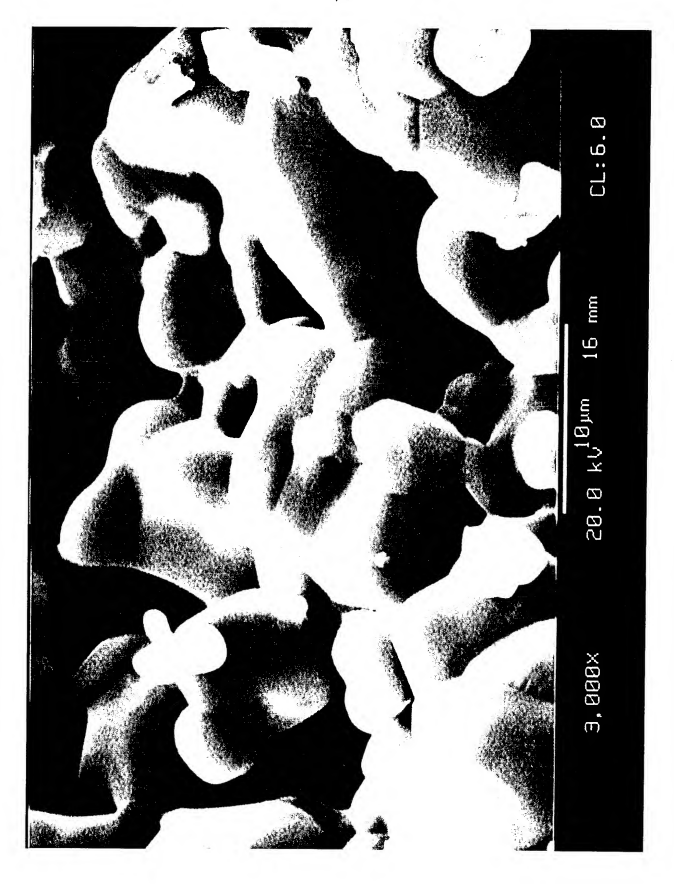
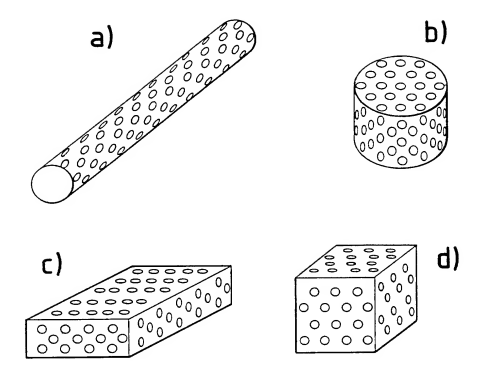


Fig. 2



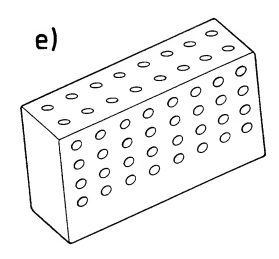
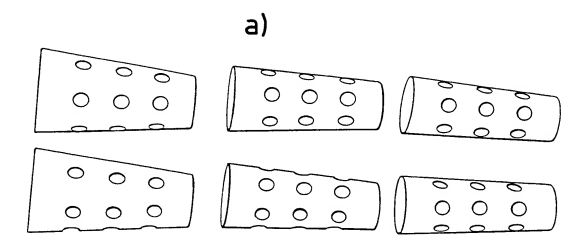


Fig. 3



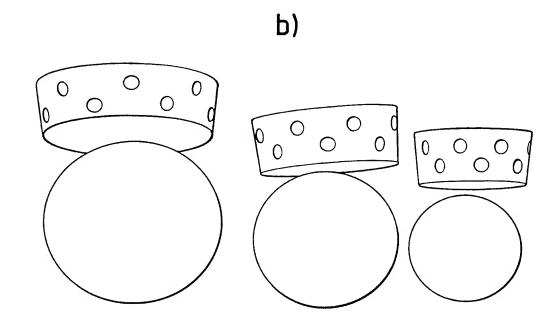
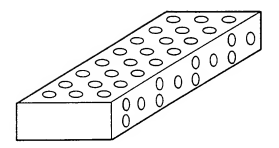


Fig. 3c



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr nal Application No
PCT/EP 00/08382

IPC 7	A61L27/12		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national clas	ssification and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classi $A61L$	ification symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent t		
EPO-In	data base consulted during the international search (name of data ternal, WPI Data, PAJ	la base and, where practical, occurrence acce	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.
Х	DE 38 10 803 A (BATTELLE INSTI 12 October 1989 (1989-10-12)	TUT E V)	1-12, 14-16, 18-22
	example 1		
X	US 4 195 366 A (SALSBURY RONAL 1 April 1980 (1980-04-01)	D L ET AL)	1-8,11, 13,14, 17-22
	column 2, line 27 - line 38 claim 6		1, 22
A	DE 31 23 460 A (MITSUBISHI MIN CO) 4 February 1982 (1982-02-0		
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents :	'T' later document published after the inte	rnational filing date
consid	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	eory underlying the
filing (document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to
which citatio	n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or ments, such combination being obvious.	ventive step when the ore other such docu-
"P" docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
1	17 January 2001	26/01/2001	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Heck, G	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

....ormation on patent family members

Interr Nal Application No
PCT/EP 00/08382

				101721	
Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent memb	•	Publication date
DE 3810803	Α	12-10-1989	NONE		
US 4195366	 А	01-04-1980	AR 2	219358 A	15-08-1980
				371091 B	25-05-1983
			AT	99782 A	15-10-1982
			AU 5	521997 B	13-05-1982
			AU 42	230578 A	28-06-1979
			BE 8	372887 A	20-06-1979
			BR 78	308344 A	07-08-1979
			CA 11	120961 A	30-03-1982
			DE 28	355368 A	05-07-1979
				572178 A	24-06-1979
				476173 A	16-11-1979
				783902 A	24-06-1979
				1 13343 A	27-07-1979
				010792 A,B	04-07-1979
			IL	56141 A	30-10-1981
				102349 B	07-10-1985
				094512 A	26-07-1979
			LU	80689 A	20-07-1979
				312305 A	26-06-1979
				784110 A,B,	26-06-1979
				792730 A	26-06-1979
				313042 A,B,	26-06-1979
				189095 A	12-09-1980
			PH	14336 A	29-05-1981
			PT	68927 A	01-01-1979
				313143 A	24-06-1979
			ZA 78	306889 A 	28-11-1979
DE 3123460	Α	04-02-1982		054308 B	17-11-1989
				582145 C	11-10-1990
			JP 570	007859 A	-16-01-1982

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr vales Aktenzeichen PCT/EP 00/08382

			101/11 00.	, 00002
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61L27/12			
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchies IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol $A61L$	ole)		
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so			
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N ternal, WPI Data, PAJ	lame der Datenbank ur	nd evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	DE 38 10 803 A (BATTELLE INSTITUT 12. Oktober 1989 (1989-10-12)	EV)		1-12, 14-16, 18-22
	Beispiel 1			10 22
Х	US 4 195 366 A (SALSBURY RONALD L 1. April 1980 (1980-04-01)	. ET AL)		1-8,11, 13,14, 17-22
	Spalte 2, Zeile 27 - Zeile 38 Anspruch 6			17 22
А	DE 31 23 460 A (MITSUBISHI MINING CO) 4. Februar 1982 (1982-02-04)	& CEMENT		
:				
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang	Patentfamilie	
"A" Veröffe aber n "E" älteres	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	oder dem Prioritäts Anmeldung nicht k	sdatum veröffentlich ollidiert, sondern nu eliegenden Prinzips	n internationalen Anmeldedatum t worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
"L" Veröffer schein andere soll od	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"X" Veröffentlichung vo- kann allein aufgrun erfinderischer Tätig "Y" Veröffentlichung vo- kann nicht als auf e	n besonderer Bedeund dieser Veröffentlich Jekeit beruhend betra In besonderer Bedeu Berfinderischer Tätigk	utung; die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet
eine B "P" Veröffe	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen diese Verbindung f *&* Veröffentlichung, di	dieser Kategorie in ür einen Fachmann e Mitglied derselber	Patentfamilie ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des	s internationalen Re	cherchenberichts
1	7. Januar 2001	26/01/2		
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter B	sediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Eav. (+31-70) 340-3016	Heck, G	i	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung..., die zur selben Patentfamilie gehören

Interr hales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08382

		101/11	30, 3033 <u>E</u>
Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 3810803 A	12-10-1989	KEINE	
US 4195366 A	01-04-1980	AR 219358 A	15-08-1980
35 1135555		AT 371091 B	25-05-1983
		AT 99782 A	15-10-1982
		AU 521997 B	13-05-1982
		AU 4230578 A	28-06-1979
		BE 872887 A	20-06-1979
		BR 7808344 A	07-08-1979
		CA 1120961 A	30-03-1982
		DE 2855368 A	05-07-1979
		DK 572178 A	24-06-1979
		ES 476173 A	16-11-1979
		FI 783902 A	24-06-1979
		FR 2413343 A	27-07-1979
		GB 2010792 A,B	04-07-1979
		IL 56141 A	30-10-1981
		IT 1102349 B	07-10-1985
		JP 54094512 A	26-07-1979
		LU 80689 A	20-07-1979
		NL 7812305 A	26-06-1979
		NO 784110 A,B	, 26-06-1979
		NO 792730 A	26-06-1979
		NO 813042 A,B	, 26-06-1979 12-09-1980
		NZ 189095 A	29-05-1981
		PH 14336 A	01-01-1979
		PT 68927 A SE 7813143 A	24-06-1979
			28-11-1979
		ZA 7806889 A	70-11-13/3
DE 3123460 A	04-02-1982	JP 1054308 B	17-11-1989
-		JP 1582145 C	11-10-1990
		JP 57007859 A	16-01-1982